BEST AVAILABLE COPY

JAPAN PATENT OFFICE

18.06.2004

REC'D 0 6 AUG 2004

PCT

WIPO

別紙添付の書類に記載されている事項は下記の出願書類に記載されている事項と同一であることを証明する。

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed with this Office.

出願年月日 Date of Application:

2003年 6月20日

願 番 Application Number:

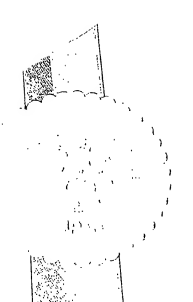
特願2003-175754

[ST. 10/C]:

[JP2003-175754]

出 人 Applicant(s):

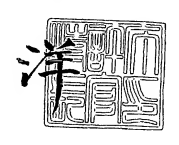
株式会社トクヤマ



SUBMITTED OR TRANSMITTED IN COMPLIANCE WITH RULE 17.1(a) OR (b)

2004年 7月22日

特許庁長官 Commissioner, Japan Patent Office



【書類名】

特許願

【整理番号】

TKP0306201

【あて先】

特許庁長官 殿

【発明者】

【住所又は居所】 山口県周南市御影町1番1号 株式会社トクヤマ内

【氏名】

竹中 潤治

【発明者】

【住所又は居所】 山口県周南市御影町1番1号 株式会社トクヤマ内

【氏名】

山本 博将

【特許出願人】

【識別番号】 000003182

【氏名又は名称】 株式会社トクヤマ

【代表者】

中原 茂明

【連絡先】

東京都渋谷区渋谷3丁目3番1号 株式会社トクヤマ

知的財産部 電話 0 3 - 3 4 9 9 - 8 9 4 6

【手数料の表示】

【予納台帳番号】 003584

【納付金額】

21,000円

【提出物件の目録】

【物件名】

明細書 1

【物件名】

要約書 1

要

【プルーフの要否】



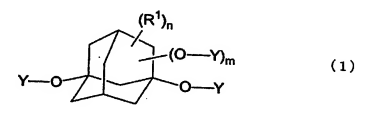
【書類名】 明細書

【発明の名称】 硬化性アダマンタン化合物

【特許請求の範囲】

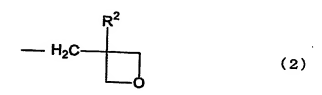
【請求項1】 下記式(1)

【化1】



|式中、 R^{1} は炭素数 $1\sim4$ のアルキル基であり、nは $0\sim2$ の整数であり、Yは下記式(2)

【化2】



(式中、R 2 はメチル基又はエチル基である。)

で表される基または、下記式(3)

【化3】



で表される基であり、mは0~2の整数である。| で表される硬化性アダマンタン化合物。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】

本発明は、封止材や接着剤等として有用な新規な硬化性アダマンタン化合物に関する。更に詳しくは、硬化性官能基としてオキセタニル基もしくはエポキシ基を有する硬化性アダマンタン化合物に関する。



[0002]

【従来の技術】

アダマンタン誘導体は非芳香族性であり、かつ剛直であるという特異な構造を有するため、様々な分野で注目されている。例えば、光学特性、耐熱性に優れたプラスチックレンズ用モノマーとしてアダマンタンジカルボン酸ジアリル (特許文献1参照) やにアダマンタンジ (メタ) アクリレート誘導体 (特許文献2参照) が知られており、また、密着性、耐候性、耐薬品性、硬度に優れたコーティング組成物用モノマー或いは塗料用モノマーとして (メタ) アクリル基を有する特定のアダマンタン化合物が知られている (特許文献3及び4参照)。

[0003]

【特許文献1】

特開昭63-100537号公報

【特許文献2】

特開昭63-307844号公報

【特許文献3】

特開2000-327950号公報

【特許文献4】

特開2000-327994号公報

[0004]

【発明が解決しようとする課題】

これら化合物から得られる硬化体は、何れもアダマンタン骨格を有することに 起因する優れた光学特性および耐熱性を示す。しかしながら、このような物性が 要求される各種用途において、要求されるその他物性は様々であり、このような 多様な要求に応えるためには、新規な硬化性アダマンタン化合物の開発が不可欠 である。別言すれば、硬化性アダマンタン化合物をモノマーとして使用すること は樹脂に優れた光学物性や耐熱性を付与する有効な手段と成り得るが、現在知られている硬化性アダマンタン化合物は限られており、その用途が限られているのが現状である。そこで、本発明は、技術の豊富化のため、工業的に有用な新規な 硬化性アダマンタン化合物を提供することを目的とする。



[0005]

【課題を解決するための手段】

本発明者等は、上記目的を達成すべく鋭意検討を行なった。その結果アダマンタン骨格の1位と3位に重合可能な官能基としてオキセタニル基及び/またはエポキシ基を導入した新規な硬化性アダマンタン化合物は、光学特性および耐熱性が高い硬化体を与えるばかりでなく硬化時の収縮が小さいため、接着剤や封止材として好適に使用できることを見出し、本発明を完成するに至った。

即ち、本発明は、下記式 (1)

[0007]

【化4】

$$Y = O = (R^1)_n$$
 $(O-Y)_m$
 $O-Y$
 (1)

[0008]

|式中、R | は炭素数 $1\sim 4$ のアルキル基であり、n は $0\sim 2$ の整数であり、Y は下記式 (2)

[0009]

【化5】

$$-H_2C$$

$$\begin{bmatrix} 0 & 0 & 1 & 0 \end{bmatrix}$$

$$(2)$$

(式中、R²はメチル基又はエチル基である。)

で表される基または、下記式 (3)

[0011]



【化6】

$$-H_2C$$

[0012]

で表される基であり、mは $0 \sim 2$ の整数である。 $\}$ で表される硬化性アダマンタン化合物である。

[0013]

従来、接着剤や封止材の用途にはオキセタニル基やエポキシ基を有するビスフェオールF型などの脂肪族系やビスフェノールA型やノボラック型などの芳香族系の化合物が使用されているが、前者から得られる硬化体には耐熱性が低いという問題があり、後者から得られる硬化体には、耐候性が低く、短波長領域での透明性が低く、紫外線により経時的に着色したり機械的な物性が低下したりする等の問題がある。これに対し、本発明の硬化性アダマンタン化合物から得られる硬化体にはこのような問題がない。

[0014]

【発明の実施の形態】

本発明の硬化性アダマンタン化合物は、前記式(1)で表されるように、アダマンタン骨格の2つの橋頭位(具体的は1位及び3位)に基-O-Yの形でオキセタニル基及び/またはエポキシ基を有する。このことにより、該化合物を重合させたときの重合収縮が小さくなる。

[0015]



[0016]

前記式(1)中のYは前記式(2)又は前記式(3)で示される基を意味する。なお、前記式(2)においてR 2 はメチル基又はエチル基を意味する。また、 1 位及び 3 位以外に結合する基 $^-$ O $^-$ Yの数を表すmは 0 $^-$ 2の整数であるが、得られる硬化体の耐熱性、可とう性の観点から、 1 は 1 であるのが好適である。当該 1 当該 1 又は 2 のとき、基 $^-$ O $^-$ Yの結合位置は特に限定されないが、 1 5位又は 1 6位であるのが好適である。

[0017]

前記式(1)で示される硬化性アダマンタン化合物の中で好適なものを具体的に例示すれば、1,3ービス[(3ーエチルオキセタンー3ーイル)メトキシ]アダマンタン、1,3ービス[(3ーエチルオキセタンー3ーイル)メトキシ]アダマンタン、1,3ービス[(3ーエチルオキセタンー3ーイル)メトキシ]アダマンタン、5,7ージメチルー1,3ービス[(3ーエチルオキセタンー3ーイル)メトキシ]アダマンタン、1,3,5ートリス[(3ーエチルオキセタンー3ーイル)メトキシ]アダマンタン、1,3,5ートリス[(3ーエチルオキセタンー3ーイル)メトキシ]アダマンタン等のオキセタニル基を有するアダマンタン化合物、1,3ービス(グリシジルオキシ)アダマンタン、5,7ージメチルー1,3ービス(グリシジルオキシ)アダマンタン、1,3,5ートリス(グリシジルオキシ)アダマンタン、1,3,5ートリス(グリシジルオキシ)アダマンタン化合物を挙げることができる。

[0018]

本発明の硬化性アダマンタン化合物の製造方法は特に制限されないが、次のような方法により好適に製造することができる。即ち、下記式 (4)

[0019]

【化7】

$$(R^1)_n$$
 $(OH)_m$
 (4)



(式中、 R^{1} は炭素数 $1\sim4$ のアルキル基、mは $0\sim2$ の整数、nは $0\sim2$ の整数を示す。)

で表される、橋頭位(3級炭素部位)に少なくとも2つの水酸基を有するアダマンタン化合物を金属アルコラート化し、次いで脱離基を有するオキセタン化合物あるいはグリシジル化合物と反応させることにより得ることができる。

[0021]

[0022]

これらの化合物は、アダマンタンあるいはアルキルアダマンタンを酸化する、或いはハロゲン化アダマンタンを加水分解することにより容易に得ることができる。上記酸化の方法としては、特開昭42-16621号公報および特開平2-104553号公報に開示されているクロム酸酸化法、特開2000-219646号公報および特開2001-26563号公報に開示されているルテニウム化合物および次亜塩素酸塩を用いた酸化法、特開平8-38909号公報又は特開平9-327626号公報および特開平10-286467号公報に開示されているヒドロキシフタルイミドを触媒とした酸化法等が採用できる。また、上記加水分解法としては特開平2-196744号公報および特開平3-118342号公報に開示されているような臭素化アダマンタンの加水分解法等が採用できる。

[0023]

上記式(4)で示されるアダマンタン化合物のアルコラート化は、溶媒中、塩基性化合物と反応させることによって行うことができる。このとき使用する塩基性化合物としては、ナトリウム等のアルカリ金属;水素化ナトリウム等のアルカリ金属水素化物;水酸化ナトリウム、水酸化カリウム等のアルカリ金属水酸化物等が挙げられる。上記塩基性化合物の使用量は特に制限されないが、前記式(4



)で示されるアダマンタン化合物に含まれる水酸基1モルに対して0.5~5.0モル、特に1.0~1.5モルとなる量を使用するのが好ましい。

[0024]

上記反応に用いる溶媒としては、トルエン、キシレン等の芳香族炭化水素系溶媒;テトラヒドロフラン、N, Nージメチルホルムアミド、N, Nージメチルアセトアミド、ジメチルスルホキシド、ヘキサメチルリン酸トリアミド、Nーメチルピロリドン等の非プロトン性極性溶媒等が挙げられる。

[0025]

上記反応の反応温度は特に制限されないが、塩基性化合物としてアルカリ金属、またはアルカリ金属水素化物を使用する場合は $0\sim 80\, {\mathbb C}$ 、アルカリ金属水酸化物を使用する場合は $30\sim 1\, 30\, {\mathbb C}$ が好ましい。また、反応時間は反応温度にもよるが、通常は $1\sim 10$ 時間程度である。

[0026]

アダマンタン化合物をアルコラート化した後、続いて脱離基を有するオキセタン化合物または脱離基を有するエポキシ化合物を添加することにより、本発明の 硬化性アダマンタン化合物を得ることが出来る。

[0027]

上記脱離基を有するオキセタン化合物または脱離基を有するエポキシ化合物の使用量は特に制限されないが、前記式(4)で示されるアダマンタン化合物に含まれる水酸基1モルに対して0. $5\sim 5$. 0モル、特に1. $0\sim 1$. 5モルとなる量を使用するのが好ましい。

[0028]

上記反応の反応温度は特に制限されないが、 $0\sim130$ ℃が好ましい。また、必要に応じてオートクレープ等の加圧装置を用いて反応を行ってもよい。また、反応時間は反応温度にもよるが、通常は $1\sim48$ 時間程度である。なお、反応速度向上のため、よう化カリウム等の添加剤を使用してもよい。

[0029]

前記反応後、反応液を塩酸等の酸で中和後、精製処理を行うことにより、本発明の硬化性アダマンタン化合物を得ることが出来る。



[0030]

前記反応で使用する脱離基を有するオキセタン化合物としては、例えば、3-アルキルー3-ヒドロキシメチルオキセタンのp-トルエンスルホン酸エステル等が挙げられる。該化合物の合成法については、スペイン特許第2073995号公報に開示されている。具体的には、3-アルキルー3-ヒドロキシメチルオキセタンに R^3SO_2CI (式中、 R^3 はp-トリル基等を示す)で表されるスルホニルクロリド化合物を適当な塩基性化合物、例えばビリジン等の存在下、有機溶媒中0 C \sim 室温(25 C)で反応させることにより容易に合成することができる。

[0031]

また、前記反応で使用する脱離基を有するエポキシ化合物としては、例えば、 エピクロロヒドリン、エピブロモヒドリン等が挙げられる。

[0032]

本発明の硬化性アダマンタン化合物は、アダマンタン骨格を有しているため優れた光学特性及び耐熱性を有する硬化体を与えるばかりでなく、オキセタン基もしくはエポキシ基がアダマンタン骨格に導入されているので、重合時収縮が小さいという特徴を有する。

[0033]

本発明のアダマンタン化合物は、単独重合したときに得られる上記の特性を生かして各種プラスチック基板原料、コーティング材原料、接着剤原料、封止材原料等に好適に使用することができる。なお、本発明の硬化性アダマンタン化合物をこの様な用途に使用する場合には、本発明の硬化性アダマンタン化合物と反応可能な他の硬化性化合物(以下、共反応剤と称す)とを併用することもできる。

[0034]

該共反応剤は、本発明の硬化性アダマンタン化合物と反応可能なものであれば特に限定されず、目的とする用途に応じて必要な物性を与えるものを適宜選択して使用すれば良い。このような目的で使用できる共反応剤としてはオキセタン化合物、エポキシ化合物、カチオン重合性モノマーを挙げることが出来るが、具体的に例示すれば、キシリレンジオキセタン、3-エチル-3-ヒドロキシメチル



オキセタン、3ーエチルー3ーフェノキシメチルオキセタン等のオキセタン化合物、ビスフェノールAジグリシジルエーテル等のビスフェノールA型エポキシ化合物;ビスフェノールFジグリシジルエーテル等のビスフェノールF型エポキシ化合物、フェノールノボラック型エポキシ化合物、グリシジルアミン型エポキシ化合物、ナフタレン型エポキシ化合物、シリコーン系エポキシ化合物等のエポキシ化合物;イソブチルビニルエーテル、Nービニルカルバゾール、pーメトキシスチレン、イソブテン等のカチオン重合性モノマーを挙げることが出来る。これらの共反応剤は1種又は2種以上を混合して使用できる。

[0035]

硬化性組成物の組成も目的に応じて適宜決定すればよいが、本発明の硬化性アダマンタン化合物を用いることによる物性改良効果の点から、硬化性化合物の総重量を基準として、本発明の硬化性アダマンタン化合物が10~98重量%、特に20~95重量%(残部が共反応剤となる。)の範囲で使用するのが好ましい

[0036]

本発明の硬化性アダマンタン化合物、或いはこれと共反応剤の混合物を硬化させて硬化体を得る方法は特に制限されず、公知の方法を採用することができる。また、硬化に際しては、充填剤、カップリング剤、難燃剤、紫外線吸収剤、赤外線吸収剤、紫外線安定剤、酸化防止剤、着色防止剤、帯電防止剤、染料、顔料、香料等の各種添加剤や安定剤を必要に応じて混合して使用することができる。

[0037]

オキセタニル基を有する本発明の硬化性アダマンタン化合物は、カチオン重合によって硬化することが出来る。カチオン重合開始剤としては、通常のオキセタニル基を有する化合物の硬化に使用されるもので良く、例えばトリフルオロ酢酸、トリフルオロ硫酸、クロルスルホン酸等のプロトン酸;三フッ化ホウ素、四塩化スズ、塩化鉄、五フッ化リン、五フッ化ヒ素、五フッ化アンチモン等のルイス酸とプロトン酸、水、アルコール等のカチオン源との組み合わせ選ばれる開始剤;ヨウ素等のカチオン生成物;ジフェニルヨードニウムへキサフルオロホスフェート等のジアリールヨードニウム塩、トリフェニルスルホニウムへキサフルオロ



ホスフェート等のトリアリールスルホニウム塩等の光カチオン開始剤等が挙げられる。カチオン開始剤の好ましい使用量は、本発明の硬化性アダマンタン化合物のオキセタニル基1当量当たり、0.01~10当量となるような量であり、さらに好ましくは、0.2~5当量である。

[0038]

また、エポキシ基を有する本発明の硬化性アダマンタン化合物は、硬化剤の使用、カチオン重合、アニオン重合等により硬化させることが出来る。硬化剤としては、通常のエポキシ化合物の硬化に使用されるものでよく、例えばビスフェノールA、ビスフェノールF、ノボラック樹脂等のフェノール誘導体、無水フタル酸、無水マレイン酸、テトラヒドロ無水フタル酸、無水ピロメリット酸、3ーメチルテトラヒドロ無水フタル酸等の酸無水物;mーフェニレンジアミン、ジエチレントリアミン、トリエチレンテトラアミン、キシレンジアミン、ジアミノジフェニルメタン等のアミン化合物;ポリアミド等が挙げられる。これらの中で酸無水物が特に好ましい。硬化剤の好ましい使用量は、本発明の硬化性アダマンタン化合物のエポキシ基1当量当たり、エポキシ基と反応する官能基が0.6~1.5当量となるような量であり、さらに好ましくは、0.8~1.2当量である。エポキシ基に対する該官能基の割合が、0.6未満あるいは1.4を越えると、得られる硬化体の強度、耐水性が低下し易い。

[0039]

カチオン重合開始剤の種類および量は、前記オキセタニル基を有する本発明の硬化性アダマンタン化合物の場合と同様である。アニオン重合開始剤としては、通常のエポキシ化合物の硬化に使用されるものでよく、例えばジブチルメチルアミン、ジウンデシルメチルアミン等の第3級アミン等が挙げられる。アニオン重合開始剤の好ましい使用量は、本発明の硬化性アダマンタン化合物のエポキシ基1当量当たり、エポキシ基と反応する官能基が0.01~10当量となるような量であり、さらに好ましくは、0.2~5当量である。

[0040]

エポキシ基を有する本発明の硬化性アダマンタン化合物には、上記成分以外の 成分を含んでいても良い。特にすばやく硬化体を得るという観点から、特に硬化



促進剤を挙げらることができる。硬化促進剤は特に硬化剤と組み合わせて用いることが有効であり、例えば、トリエチルアミン、トリブチルアミン、ピリジン、ベンジルジメチルアミン、1,8ージアザビシクロ[5,4,0]ウンデセンー7等の3級アミン、またはこれらの有機酸塩、2ーメチルイミダゾール、2ーエチルー4ーメチルイミダゾール等のイミダゾール、またはこれらの有機酸塩、オクチル酸スズ等の有機酸金属塩、3フッ化ホウ素アミン塩、4級りん酸塩等が挙げられる。その好ましい使用量は、重合性アダマンタン化合物100重量部当たり、0.1~5重量部である。

[0041]

本発明の硬化性アダマンタン化合物の硬化処理方法は特に制限されないが、本発明の硬化性アダマンタン化合物及び、重合開始剤または硬化剤を含む硬化性組成物を、光カチオン重合開始剤を用いる場合には光照射によって、他のカチオン重合性開始剤、アニオン重合開始剤および硬化剤を用いる際には室温処理又は加熱処理により得ることが出来る。

[0042]

【実施例】

以下、本発明について実施例を挙げて説明するが、本発明はこれらに限定されるものではない。

[0043]

実施例1

1,3-ビス[(3-エチルオキセタン-3-イル)メトキシ]アダマンタン の合成

窒素下、1,3-アダマンタンジオール16.8g(0.1mol)、水素化ナトリウム5.3g(0.22mol)の脱水テトラヒドロフラン300ml液を、還流温度で2時間攪拌した。これに3-メチル-3-p-トルエンスルホニルオキセタン56.4g(0.22mol)を滴下し、よう化カリウム36.5g(0.22mol)を加えて、還流温度で12時間攪拌した。クロロホルム20mlを加え、水洗した後、硫酸マグネシウムで乾燥し、溶媒を減圧留去して白色固体を得た。これをシリカゲルカラムクロマトグラフィーにより精製し、白



[0044]

MASS (EI):分子量336

 1 H-NMR: δ 1. 16 (s, 6H) \ 1. 24-1. 57 (m, 14H) \ 3. 29 (s, 4H) \ 4. 65 (s, 8H)

実施例2

5, 7-ジメチルー1, 3-ビス[(3-エチルオキセタンー3-イル) メトキシ] アダマンタンの合成

実施例1において、1,3-アダマンタンジオール16.8g(0.10mol)の代わりに5,7-ジメチルー1,3-アダマンタンジオール19.6g(0.10mol)を用いた以外は同様の換作を行い、白色固体27.0g(収率は74%)を得た。この化合物について、MASS、 1 H-NMRの各スペクトラムを測定した結果、目的物である5,7-ジメチルー1,3-ビス[(3-エチルオキセタン-3-イル)メトキシ]アダマンタンであることが確認された。測定結果を以下に示す。

[0045]

MASS (EI) : 分子量364

¹ H-NMR: δ1. 14 (s, 6H)、1. 16 (s, 6H)、1. 00-1. 52 (m, 12H)、3. 30 (s, 4H)、4. 65 (s, 8H) 実施例3

1,3,5ートリス[(3ーエチルオキセタン-3ーイル)メトキシ]アダマンタンの合成

実施例1において、1,3-アダマンタンジオール16.8g(0.10mol)の代わりに1,3,5-アダマンタントリオール18.4g(0.10mol)を用い、水素化ナトリウムの量を7.9g(0.33mol)、3-メチル-3-p-トルエンスルホニルオキセタンの量を84.6g(0.33mol)



とした以外は実施例 1 と同様な操作を行い、白色固体 1 9. 2 g(収率は 4 4%)を得た。この化合物について、MASS、1 H-NMRの各スペクトラムを測定した結果、目的物である 1 , 3 , 5 - トリス [(3 - エチルオキセタン- 3 - イル)メトキシ] アダマンタンであることが確認された。測定結果を以下に示す

[0046]

MASS (EI) : 分子量436

 1 H-NMR: δ 1. 16 (s, 9H) 、1. 38-1. 54 (13H) 、3. 30 (s, 6H), 4. 65 (s, 12H)

実施例4

1,3-ビス(グリシジルオキシ)アダマンタンの合成

窒素下、1,3-アダマンタンジオール16.8g(0.10mol)、水素化ナトリウム5.3g(0.22mol)の脱水テトラヒドロフラン300ml液を、還流温度で2時間摸拝した。これにエピクロルヒドリン20.4g(0.22mol)を滴下し、さらに還流温度で12時間擾拝した。クロロホルム200mlを加え、水洗した後、硫酸マグネシウムで乾燥し、溶媒を減圧留去して白色固体を得た。これをシリカゲルカラムクロマトグラフィーにより精製し、白色固体17.9g(収率は64%)を得た。この化合物について、MASS,1H-NMRの各スペクトラムを測定した結果、目的物である1,3-ビス(グリシジルオキシ)アダマンタンであることが確認された。測定結果を以下に示す。

[0047]

MASS (EI) :分子量280

1 H-NMR: δ1. 24-1. 57 (m, 14H)、2. 50 (d, 4H)
、2. 86 (m, 2H), 3. 50 (d, 4H)
実施例5

5,7ージメチルー1,3ービス(グリシジルオキシ)アダマンタンの合成 実施例4において、1,3ーアダマンタンジオール16.8g(0.10mo
1)の代わりに5,7ージメチルー1,3ーアダマンタンジオール19.6g(
0.10mol)を用いた以外は同様の換作を行い、白色固体21.3g(収率



は 6.9%)を得た。この化合物について、MASS, 1 H-NMRの各スペクトラムを測定した結果、目的物である 5, 7-ジメチル-1, 3-ビス(グリシジルオキシ)アダマンタンであることが確認された。測定結果を以下に示す。

[0048]

MASS(EI):分子量308

¹H-NMR: δ1. 16 (s, 6H), 1. 00-1. 52 (m, 12H), 2. 50 (d, 4H), 2. 86 (m, 2H), 3. 50 (d, 4H) 実施例 6

1,3,5-トリス(グリシジルオキシ)アダマンタンの合成

実施例4において、1,3ーアダマンタンジオール16.8g(0.10mol)の代わりに1,3,5ーアダマンタントリオール18.4g(0.10mol)18.4gを用い、水素化ナトリウムの量を7.9g(0.33mol)、エピクロルヒドリンの量を30.5g(0.33mol)とした以外は実施例1と同様な操作を行い、白色固体14.8g(収率は42%)を得た。この化合物について、MASS, 1 H-NMRの各スペクトラムを測定した結果、目的物である5,7ージメチルー1,3ービス(グリシジルオキシ)アダマンタンであることが確認された。測定結果を以下に示す。

[0049]

MASS (EI) : 分子量352

¹ H-NMR: δ1. 38-1. 54 (m, 13H), 2. 50 (d, 6H), 2. 86 (m, 3H), 3. 50 (d, 6H)

[0050]

【発明の効果】

本発明の硬化性アダマンタン化合物は、光学物性、耐熱性、耐候性に優れた硬化体を与え、しかも硬化時の収縮が小さいという特徴を有する。したがって、該化合物は各種プラスチック基板原料、コーティング材原料、接着剤原料、封止材原料等に好適に使用することができる。



【書類名】 要約書

【要約】

【課題】 優れた光学物性および耐熱性を有する硬化体を与え、各種プラスチック基板原料、コーティング材原料、接着剤原料、封止材原料等として有用な新規な硬化性アダマンタン化合物を提供する。

【解決手段】 1,3-ビス((3-オキセタニル)プロポキシ)アダマンタンのようなアダマンタン環の1位と3位に硬化性基としてのオキセタン基もしくはエポキシ基が導入された下記式(1)で示される硬化性アダマンタン化合物。

【化1】

$$Y = O = (R^1)_n$$
 $(O-Y)_m$
 $O-Y$
 (1)

|式中、 R^1 は炭素数 $1\sim 4$ のアルキル基であり、nは $0\sim 2$ の整数であり、Yはオキセタン基もしくはエポキシ基であり、mは $0\sim 2$ の整数である。|

【選択図】 なし



認定・付加情報

特許出願の番号

特願2003-175754

受付番号

50301029897

書類名

特許願

担当官

第八担当上席 0097

ページ: 1/E

作成日

平成15年 6月23日

<認定情報・付加情報>

【提出日】

平成15年 6月20日

次頁無



特願2003-175754

出願人履歴情報

識別番号

[000003182]

1. 変更年月日 [変更理由]

2003年 4月23日 住所変更

住所氏名

山口県周南市御影町1番1号

株式会社トクヤマ